⑫公開特許公報(A)

昭64-29384

@Int.Cl.

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和64年(1989)1月31日

C 07 F 7/18

L-8018-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

母発明の名称

光分解性有機ケイ素化合物

到特 願 昭62-185061

四出 願 昭62(1987)7月23日

@発 明 者

山 室

新 由自

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

①出 閉 人 抹

株式会社リコー

東京都大田区中馬込1丁目3番6号

20代 理 人 并理士 池浦 敏明 外1名

明 郝 李

1. 発明の名称

光分解性有機ケイ素化合物

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 超換基を有してもよいo-ニトロベンジル基が ケイ素原子に直接結合している光分解性有機ケイ 素化合物において、該ケイ素原子に対して、さら に少なくとも1個のフッ素原子を有するフェニル 基を少なくとも1個直接結合させてなる光分解性 有機ケイ素化合物。
- 3. 発明の詳細な説明

【技術分野】

本苑明は光分解性有機ケイ潔化合物に関するものである。

【從来技術】

近年、省エネルギーや作業性に関連して、光によって樹脂を硬化させるプロセスに関心がもたれている。その中でもエポキン樹脂を光分解性有機ケイ素化合物・金属新体からなる光触媒で光度合させることによって硬化させるプロセスは応用鞄

因も広く重要であり、次のような利点を有してい る。

- (a) 光重合による硬化性が良好で、しかも得られた硬化物が電気的特性に優れている(日本化学会話、1985、(3),p328~333)。
- (b) 光情報記録媒体材料として用いることにより、信頼性が高い製品を、短い硬化時間で生産性よく得ることができる。

従来、光重合性エポキン樹脂組成物としては程々のものが提案されているが、 特別昭61-221号公報によれば、下記一般式で扱わされる有機ケイ溝化合物をアルミニウム化合物と共にエポキン樹脂に配合したものが限示されている。また、このようなエポキシ樹脂はとりわけ光硬化速度が速いものと評価されている(「日本化学会館」、1985、(3)、p328-333)。

(式中、R,は低 ルキル基、低級不飽和アルキル基もしくは芳香放基を表わし、R_a,R_a,R_a,R_aおよびR_aは同じであっても異なっていてもよく、それぞれ、水溝原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、ニトロ基、シアノ基、アルコキシ基等の有機基を表わし、mは0,1,2の整数を表わし、nは1,2,3の整数を表わし、かつ、m+n ≤3である)

また、前記の如き構造の光分解性有機ケイ素化合物については、その製造法を含めて、特開昭58-174389号公報において静述されている。

ところで、前記従来の技術による光重合性エポキン樹脂組成物は、電気物性にすぐれると共に、 腐食性の少ない硬化物を与えるが、しかし、低温 下における光硬化速度は未だ低く、製品生産性に 劣るという欠点を有している。

この光重合性組成物の場合、光硬化温度を高く することにより、その光硬化速度を高めることが できるが、しかし、この場合には、その組成物に 接触する他の材料の温度も高められることになる

o-ニトロペンジル基がケイ崇原子に直接納合している光分解性有機ケイ崇化合物において、該ケイ 崇原子に対して、さらに少なくとも1個のフッ 原子を有するフェニル基を少なくとも1個直接結 合させてなる光分解性有機ケイ崇化合物が提供される。

ことから、 材料によっては物理的変化を生じ ・ てしまい、製品不良の原因となる。

(ተል ነነ

そこで、本発明者らは、従来技術に見られる前記欠点は、有機ケイ素化合物に関連するものと考え、エポキシ機能を低温で迅速に光硬化させ得る有機ケイ素化合物の研究について種々研究を行った。

(樗 成)

本発明者らは、エポキシ樹脂に対する光硬化触 媒成分として、アルミニウム化合物と組合せて用 いられる光分解性有機ケイ製化合物について、そ の構造とエポキシ樹脂の光硬化速度との関係について で複々研究を重ねた結果、前記一般式で表わった。 れる有機ケイ薬化合物において、そのクロロン ニル基に代えて、少なくとも1個のフッ素原子を 有するフェニル基を用いたものは、エポキシ樹脂 の低温における光硬化速度を著しく向上し得ることを見出し、本発明を完成するに到った。

即ち、本発明によれば、置換蒸を有してもよい

とによるものと考えられる。

本発明の有機ケイ素化合物は、次の一般式で表わすことができる。

$$(R^{2})_{0} = R^{2} R^{4}$$

$$(R^{2})_{1} = R^{2} R^{4} R^{4$$

前記式中、R*はフッ素原子であり、2は1-3の 動数である。また、R*は低級アルキル基、低級の不 飽和アルキル基又は芳香族基であり、■は0-2の 致である。この場合、低級飽和又は不飽和アルク ル基としては、炭素数1-6個のものが好ましく用 いられていてもよい。芳香族としてはが用で ニル、トリル等のアリール又はその芳香族が用で ニル、トリル等のアリールスはそのガールが用い で示す如き屋換基で置換されたアリールが用い れる。R*~R*は何じであっても呉ってもよく、水 素原子又は屋換基を示す。この場合、 屋換基と では、ハロゲン原子、アルキル族、 アリール は、 ニトロ基、シアノ は、アルコキシ 法等が挙げられ る。また、前記一般式 ける』、 n、nの関係は、 n+n≤3である。

本売明の有機ケイ素化合物の具体例としては、 例えば、以下のものを示すことができる。

(1) ジメチル(p-フルオロフェニル)(o-ニトロベ ンジルオキシ)シラン

(2) ビス(P-フルオロフェニル)メチル(o-ニトロ ペンジルオキシ)シラン

(5) トリス(2,4,5-トリフルオロフェニル)(o-ニ トロペンジルオキシ)シラン

(6) ピス(P-フルオロフェニル)(2-フルオロエチル)(o-ニトロベンジルオキシ)シラン

(7) ビス(p-フルオロフェニル)ビス(0-ニトロベ ンジルオキシ)シラン (3) トリス(P-フロフェニル)(o-ニトロベン ジルオキシ)シラン

(4) トリス(2,4,6-トリフルオロフェニル)(o-ニ トロベンジルオキシ)シラン

(8) (p-フルオロフェニル)メチルビス(o-ニトロ ベンジルオキシ)シラン

(8) (p-フルオロフェニル)トリス(o-ニトロペン ジルオキシ)シラン

(10)トリス(P-フルテロフェニル)(2,6-ジニトロ ペンジルオキ)シラン

(11) (2,4,5-トリフルオロフェニル)ジメチル(4,5-ジメトキシ-2-ニトロベンジルオキシ)シラ

(12) ピス(P-フルオロフェニル)メチル(4,5,6-ト リメトキシ-2-ニトロペンジルオキシ)シラン

(16) ピス(p-フルオロフェニル)ピニル(o-ニトロ ペンジルオキシ)シラン

(17) (P-フルオロフェニル)メチルピニル(o-ニトロペンジルオキシ)シラン

(18) (p-フルオロフェニル)ビニルビス(o-ニトロ ベンジルオキシ)シラン

(19) (2.4,6-トリフルオロフェニル)-t-ブチルビス(o-ニトロペンジルオキシ)シラン

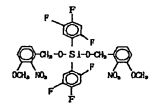
(14) (2,4,5-トリフルオロフェニル)メチルビス (p-クロロ-o-ニトロベンジルオキシ)シラン

(15) トリス(P-フルオロフェニル)(P-フェノキシ -o-ニトロペンジルオキシ)シラン

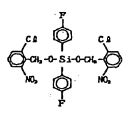
(20) ピス(p-フルオロフェニル)ピス(3-メチル-2 -ニトロペンジルオキシ)シラン

(21) トリス(p-フルオロフェニル)(5-メチル-2-ニトロベングルオキン)シラン

(22), ビス(2,4,5-トリーオロフェニル)ビス(3-メトキシ-2-ニトロベンジルオキシ)シラン



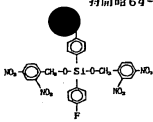
(23) ビス(p-フルオロフェニル)ビス(5-クロロ-2 ・-ニトロペンジルオキシ)シラン



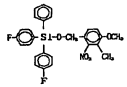
- (24) ビス(p-フルオロフェニル)ビス(2,4-ジニト ロベンジルオキシ)シラン
 - (27) ビス(P-フルオロフェニル)フェニル(o-ニト ロベンジルオキシ)シラン

(28) (P-フルオロフェニル)ジフェニル(o-ニトロ ペンジルオキシ)シラン

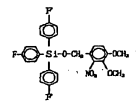
(28) ピス(2,4,6-トリフルオロフェニル)フェニ ル(o-ニトロペンジルオキシ)シラン

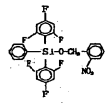


(25) ビス(p-フルオロフェニル)フェニル(3-メチル-4-メトキシ-2-ニトロベンジルオキシ)シラン

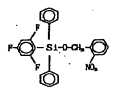


(26) トリス(p-フルオロフェニル)(3,4-ジメトキ シ-2-ニトロペンジルオキシ)シラン

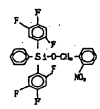




(30) (2.4,6-トリフルオロフェニル)ジフェニル (o-ニトロペンジルオキシ)シラン



(31) ビス(2,4,5-トリフルオロフェニル)フェニ ル(a-ニトロペンジルオキシ)シラン



(32) (2,4,5-トリーガオロフェニル)ジフェニル (o-ニトロペンジルオキシ)シラン

(33) ビス(p-フルオロフェニル)(P-トリフルオロ メチルフェニル)(O-ニトロペンジルオキシ) シラン

(34) (2,4,5-トリフルオロフェニル)ビス(P-トリフルオロメチルフェニル)(o-ニトロベンジルオキシ)シラン

(37) (p-フルオロフェニル)ビス(P-トリフルオロ メチルフェニル)(o-ニトロペンジルオキシ) シラン

本発明の有機ケイ素化合物は、従来公知の方法 (特開昭58-174388号公報)に従って製造すること ができ、その際の反応式を次式に示す。

(35) ピス(2,4,6-トリフルオロフェニル)(P-トリ フルオロメチルフェニル)(o-ニトロペンジル オキシ)シラン

(36) (2,4,5-トリフルオロフェニル)ピス(P-トリフルオロメチルフェニル)(o-ニトロベンジルオキシ)シラン

$$(R^{2})_{m} \xrightarrow{R^{2}} R^{4}$$

$$(R^{1})_{n} \xrightarrow{Si-X} + (4-(m+n))BOCH_{n} \xrightarrow{R^{2}} R^{n}$$

$$(R^{2})_{m} \xrightarrow{R^{2}} R^{n}$$

(前記式中、Xはハロゲン原子を表わし、R*~R* 及びm,n,gはいずれも前記と阿じ意味を有する) 前記反応は、テトラヒドロフラン等の有機溶媒 中において、トリエチルアミン等の塩基の存在下、 反応温度60~70℃、反応時間0.5~48時間、好まし くは1~20時間の条件で実施される。

本乳明の有機ケイ素化合物は、アルミニウム化合物と組合せることにより、エポキン樹脂の光硬化用触球として用いられる。この場合、アルミニウム化合物としては、アルミニウムの各種有機が体化合物が用いられ、またエポキン樹脂としては、エポキン基を2個以上有する各種のエポキン化合物が用いられる。このような有機ケイ素化合物、

アルミニウム化合物及ポキシ樹脂からなる一般的な光重合性和成物については、前記特別昭61-221号公報に辞記されている。

(劝· 果)

本発明の有機ケイ染化合物は、アルミニウム化合物と組合せることにより、エポキン機脂に対する光硬化性異なり、エポキシ機脂を低温度による、地球でで硬化させる。また合物と北速でで硬化させる。また合物を大力に配合したエポキシ機能は、その光硬化を度においても近点をはかりでなが削い、そのポットラインも延迟では、光硬化性接着剤や、電気・電子部品の光硬化性根及びレジスト材料等として有利に用いられる。

〔実施例〕

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明する。

英施例1

トリス(P-フルオロフェニル)クロロシラン4.17

以上の"H-NMR、IRの面スペクトルの観視から、 前記で得られた化合物は、トリス(P-フルオロフェニル)(o-ニトロベンジルオキシ)シラン(化合物 No 3)であることが確認された。

次に、前記で得られた有機ケイ素化合物を用いて、下記光度合性エポキシ機関組成物(1)を餌製した。

組成物(1)

エポキシ樹脂 (ERL 4299、UCC社製) 100 重量部

トリス(Et=アセトアセトナト)アルミ ニウム 1.5 ・

トリス(p-フルオロフェニル)(o-ニトロ ペンジルオキシ)シラン(化合物No3) 6.8 •

また、比較のために、組成物(1)において、有機ケイ素化合物として、トリス(p-クロロフェニル)(o-ニトロペンジルオキシ)シラン7.4 重量部を用いた以外は阿様の成分組成の組成物(用)及びトリフェニル(o-ニトロペンジルオキシ)シラン6.0 重量部を用いた以外は同様の成分組成の組成物(国)を調製した。

(0.01196モル). トロベンジルアルコール 1.833g(0.01197モル) およびトリエチルアミン 1.222g(0.01207モル) をテトラヒドロフラン(THF) 40mg 中で68でにて7時間損搾した。 摂搾終了後、析出した塩を減過して除き、得られた液を、水流ポンプ圧下エバポレーターでTHFを留去した。 得られた乾固物を、C-300ワコーゲルを用いトルエンを履開預媒としたカラムクロマトにかけ、分取した。 最後に、この分取物をクロロホルム/へキサン(=80mg/5mg)で再結品し、8時間真空乾燥して目的物を得た。 収率は74%であった。

この化合物の*H-NMRスペクトルを重クロロホルム(CDC & 。)中室温で阅定したところ、 5 (PP=): 5.23、6.81~8.10に相当するシグナルが観測された。また、化合物のIRスペクトルを阅定したところ、3050、2820、1818、1660、1618、1580、1520、1502、1450、1386、1380、1344、1314、1272、1230、1200、1170、1150、1116、1076、1120、854、874、836、800、730、680、650、524、456 c=~*に 吸収ピークをもつスペクトルが観測された。

なお、前記各組成物において、光分解性有機ケイ素化合物の量は、エポキシ樹脂に対するモル数 がいずれも等しくなるようにした。

次に、前記組成物の光硬化試験を行うために、一定温度の関係表面上に各組成物を滴下し、紫外線照射した。この場合の紫外線照射は、光源として水銀灯(ウシオ電気社製、UVL-2000-OS)を用い、コールドミラー(赤外線透過・紫外線反射)で反射して紫外線だけを取り出し、この紫外線を照射することにより行った。図面に照射距離16cmにおけることにより行った。図面に照射距離16cmにおける各組成物の硬化に必要な紫外線電光時間と表面は初めて、四線-1は組成物(I)、曲線-2は組成物(I)及び曲線-3は組成物(II)、由線-2は組成物(II)及び曲線-3は組成物(II)についての結果を示す。

四面に示された光硬化試験結果からわかるよう に、エポキシ機能の光硬化反応に対し、本発明の 有機ケイ素化合物は、従来の有機ケイ素化合物よ りも、高められた光硬化速度を与える。

实施例 2

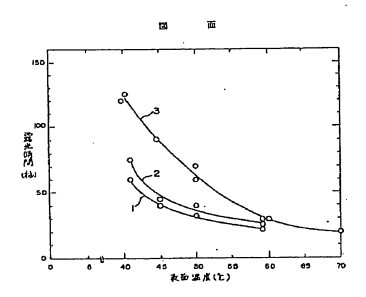
トリス(2,4,6-トリフルオロフェニル)クロロシ

特開昭64-29384.(8)

ラン3.00g(0.0065 80 モル)、o-ニトロベンジルアルコール1.01g(0.006587 モル)およびトリエチルアミン0.72g(0.00711 モル)をテトラヒドロフラン(THF)40mg 中で65でにて17時間損搾した。損搾終了後、析出した塩を濾別し、得られた液を、水流ポンプ圧下エバポレーターでTHFを留去した。得られ乾菌物を、C-300ワコゲールを用い、トルエンを展開複談としたカラムクロマトにかけ分取した。最後に、この分取物をヘキサン20mgで再結晶し、8時間真空乾燥して目的物を得た。収率は16.5%であった。

この化合物の 'H-NMRスペクトルを重クロロホルムCDC a , 中室温で測定したところ、 8 (ppm): 5.30; 6.40, 6.54, 6.66; 7.11~8.10に相当するシグナルが視測された。またIRスペクトルを測定したところ、3125、1640、1616、1549、1532、1428、1382、1350、1295、1202、1174、1154、1110、1080、1024、1006、850、800、736、660、628、520、462、443 m⁻¹ に吸収ピークをもつスペクトルが観察された。この 'B-NMR、IR両スペク

医面の浄む



トルの観測が の化合物がトリス(2,4,6-トリフルオロフェニル)(o-ニトロペンジルオキシ)ションであることが確認された。

次に、前記で得られた有機ケイ累化合物を用い て、下記光重合性エポキシ機脂組成物を開設した。

エポキシ樹脂 (ERL 4299、UCC社製) 100 重量部

トリス(Bt=アセトアセトナト)アルミニウム 1.55重量部

トリス(2,4,6-フルオロフェニル)(o-ニトロベンジルオキシ)シラン(化合物 lk 4) 8 近量部

次に、この組成物をポリカーボネート板上にスポット摘下し、光源に実施例1で示した水銀灯を用いて、限射距離12cmで光質光したところ3.45秒間で硬化した。

4. 図面の簡単な説明

図面は設面温度と露光時間との関係を示すグラフである。

特許出顧人 株式会社 リ コ ~ 代 選 人 弁 理 士 抱 浦 娘 明 (ほか1名)

學 桃 補 正 楼 (方式)

昭和62年/0月 2日

特許庁長官 小 川 邦 失 殿

1.事件の表示

昭和62年特許周第 185061 号

2. 発明の名称

光分解性有限ケイ素化合物

3. 補正をする者 事件との関係 特許出關人 住所 東京都大田区中県弘1丁目3番6号

> 名称 株式会社 リ コ ー 代表者 浜 田 広

4. 代理人 〒151 住所 東京都批谷区代々木1 T自58 番10号 第一 西脇 ビ ル 113号

5 補正命令の日付 自発

6. 補正の対象

128

7. 補正の内容

| 図面において、別紙のとおり「第3図」を 「図面」に打正します。



【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分 [発行日] 平成7年(1995)3月14日

【公開番号】特開平1-29384

[公開日] 平成1年(1989) 1月31日

【年通号数】公開特許公報1-294

[出願番号]特願昭62-185061

【国際特許分類第6版】

CO7F 7/18

L 8018-4H

統補 正

平成6年7月20日



特許庁長官 高 為

- 1. 事件の表示
 - 昭和62年特許顧第185061号
- 2. 発明の名称

光分解性有機ケイ素化合物

8、袖正をする者

李件との関係 特許出顧人

住 济 東京都大田区中縣込1丁目3份6号

名 称 (674) 株式会社 リ ロ ー

代表者 浜 田 広

- 4. 化 理 人 〒151
 - 住 所 現底都接谷区代々木1丁目58番10分 第一西幕ビル113号 氏 名 (7450) 弁理士 他 棉 暖 明

ACTES (2270) 2533 46

- 5. 初正命令の日付 自兆
- 6. 柄正の対象

明却者の「仲折財水の範囲」及び「発明の詳細な説明」

σÆ

7. 補正の内容

本風明和書中において以下の通り抽正を行います。

- (1) 特許情求の範囲を別紙の通り結正します。
- (2) 第5頁第6行と第7行の間に下配の文章を挿入します。

「また、本発明によれば、位後益を有してもよいローニトロペンジル試がケイ 緊原子に直接結合している光分解性有機ケイ素化合物であって、該ケイ家原子に 対して、さらに少なくとも1個のファ茶原子を有するフェニル基を少なくとも1 個直接結合させてなる光分解性有機ケイ薬化合物を必須成分とするエポキシ拠風 光硬化用触媒が投供される。」

- (3) 第5頁第10行の「ケイ宋原子に結合した構造」を「ケイ宋原子に対して 少なくとも1個広技総合した構造」に検正します。
- (4) 第6頁下から13行目の「1は1~3の」を「1は1~5の」に加正しま
- (5) 56 質下から 4 行目の (れる。 Rº~Rºは) を 「れる。また、nは 1 ≦ n ≦3の主数を扱す。R³~R°は」に描正します。
- (6) 弟23頁第3行の「公領に」を「公額、「日本化学会誌」、1985、(3)、328~333に」に袖正します。
- (7) 第23万第20行の「4. 17」を「4. 17g」に補正します。
- (8) 第25頁第10行及び第28頁第7行の「(ERL 4299、UCC社 製)」をそれぞれ下記の通り結正します。

(ERL 4299, UCC419:



(9) 加25頁第11行~第12行及び第28頁第8行の「トリス (Etープセ トアセトナト) アルミニウム」をそれぞれ「トリス(エテルアセトアセタト)フ ルミニウム」に結正します。

- (10) 第26頁第17行の「有機ケイ条化合物は、従来の」を「有機ケイ米化合物は、特に低温偏域において従来の」に補正します。
- (11) 第28 頁第3.4 行の「光露光したところ3.45 砂」を「光阑光したところ45 砂」に補正します。

「 特許請求の範囲

- (1) 武機裁を有してもよい。一ニトロペンジル基がケイ漱原子に直接結合している光分別性有機ケイ塑化合物において、額ケイ剥原子に対して、さらに少なくとも1個のフッ瀬原子を有するフェニル基を少なくとも1個の技能合させてなる光分解性有機ケイ翼化合物。
- (2) 福機基を有してもよい。一ニトロペンジル基がケイ森原子に再接結合している光分解性有機ケイ綿化合物であって、
 広ケイ専原子に対して、さらに少なくとも1個のファ楽原子を有するフェニル基を少なくとも1個面接結合させてなる光分解性有機ケイ素化合物を必須成分とするエポキシ初期光硬化用触媒。」

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
 □ MAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 □ FADED TEXT OR DRAWING
 □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
 □ SKEWED/SLANTED IMAGES
 □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
 □ GRAY SCALE DOCUMENTS
 □ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

THIS PAGE BLANK (USPTO)